(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



5537*51*

I IDDIA BUUDUKI II BIBIKA KIBIL DOMA BEKAL IKINI BUKA ELIKA BUKA KEMA KIBIL BUKA INTAL BUKA KIBIL KIBI KIBI KIBI

(43) 国際公開日 2004 年10 月28 日 (28.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/092245 A1

- (51) 国際特許分類7: C08G 61/12, C09K 11/06, H05B 33/14
- (21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/005439

(22) 国際出願日:

2004 年4 月16 日 (16.04.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-114845 2003 年4 月18 日 (18.04.2003) JF

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 日立化成工業株式会社 (HITACHI CHEMICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1630449 東京都新宿区西新宿二丁目 1番1号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 森下 芳伊 (MORISHITA, Yoshii) [JP/JP]. 野村 理行 (NOMURA, Satoyuki) [JP/JP]. 津田 義博 (TSUDA, Yoshihiro) [JP/JP]. 田井誠司 (TAI, Seiji) [JP/JP].
- (74) 代理人: 三好 秀和 (MIYOSHI, Hidekazu); 〒1050001 東京都港区虎ノ門一丁目2番3号 虎ノ門第一ビル 9階 Tokyo (JP).

- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2 文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: POLYQUINOLINE COPOLYMER HAVING A BRANCHED STRUCTURE AND ORGANIC ELECTROLUMINES-CENT DEVICE USING SAME

- (54) 発明の名称: 枝分れ構造を有するポリキノリン共重合体およびこれを用いた有機エレクトロルミネセンス素子
- (57) Abstract: A polyquinoline copolymer is characterized by having quinoline monomer units which may have substituents and branched monomer units which may have substituents. Such a polyquinoline copolymer makes a light-emitting polymer material which is excellent in stability.
- (57)要約:本発明は、置換基を有していてもよいキノリンモノマー単位、及び置換基を有していてもよい枝分れ構 造モノマー単位を含むことを特徴とするポリキノリン共重合体に関する。本発明は、安定性に優れた発光ポリマー 材料を提供することを目的とする。



明細書

枝分れ構造を有するポリキノリン共重合体およびこれを用いた有機エレクトロ ルミネセンス素子

5

15

20

25

技術分野

本発明は、ポリキノリン共重合体およびそれを用いた有機エレクトロルミネセンス(EL)素子に関する。

10 背景技術

エレクトロルミネセンス素子は、例えば、白熱ランプ、ガス充填ランプの代替えとして、大面積ソリッドステート光源用途に注目されている。一方で、フラットパネルディスプレイ(FPD)分野における液晶ディスプレイを置き換えることのできる最有力の自発光ディスプレイとしても注目されている。特に、素子材料が有機材料によって構成されている有機エレクトロルミネセンス(EL)素子は、低消費電力型のフルカラーFPDとして製品化が進んでいる。中でも、有機材料が高分子材料により構成されている高分子型の有機EL素子は、真空系での成膜が必要な低分子型の有機EL素子と比較して、印刷やインクジェットなどの簡易成膜が可能なため、今後の大画面有機ELディスプレイには、不可欠な素子である。

これまで、高分子型有機E L 素子には、共役ポリマー、例えば、ポリ(p-フェニレンーピニレン)(例えば、国際公開第90/13148号パンフレット参照。)および非一共役ポリマー(例えば、I. Sokolikら. , J. Appl. Phys. 1993.74,3584参照。)のいずれかのポリマー材料が使用されてきた。しかしながら、素子としての発光寿命が低く、フルカラーディスプレイを構築する上で、

障害となっていた。

これらの問題点を解決する目的で、近年、種々のポリフルオレン型およびポリ (p-フェニレン)型の共役ポリマーを用いる高分子型有機EL素子が提案されているが、これらも安定性の面では、満足いくものは見出されていない。

本発明は、上記した従来の問題に鑑み、安定性に優れた発光ポリマー材料を 提供することを目的とする。本発明は、さらに、優れた発光寿命を満足できる 有機EL素子を提供することを目的とする。

発明の開示

5

15

10 本発明者らは鋭意検討した結果、キノリン誘導体および枝分れ構造モノマー 単位を含む共重合体が、安定性に優れた発光ポリマーとして優れた材料である ことを見出し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明によれば、キノリンモノマー単位及び枝分れ構造モノマー 単位を含むポリキノリン共重合体が提供される。キノリンモノマー単位及び枝 分れ構造モノマー単位は置換基を有していてもよい。

また、本発明によれば、式(I):

または

(I)

20 (式中、Xは、それぞれ独立に $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 R^1 \sim R^8 は、それぞれ独立に炭素

数1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~20 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)からなる群から選択され る置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、キノリン 残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、 a はそれぞれ独立に 0~3 の整数である。Aは、単結合およびアリーレンからなる群から選ばれる基であ 5 り、Bは、単結合、-O-、-S-、-C(O)-、-S(O)-、-S(O2 らなる群から選ばれる2価の結合基(Wは-Ra-、-Ar'-、-Ra-A $r' - \sqrt{-Ra' - O - Ra' - \sqrt{-Ra' - C}}$ (O) $O - Ra' - \sqrt{-Ra}$ '-NHCO-Ra'-,-Ra-C (O) -Ra-,-Ar'-C (O) -10 Ar' - - - Het' - - - Ar' - S - Ar' - - - Ar' - S (O) -A \mathbf{r} ′ - 、- A \mathbf{r} ′ - S (O₂) - A \mathbf{r} ′ - 、及び- A \mathbf{r} ′ - Q - A \mathbf{r} ′ - からな る群から選ばれる2価の基であり、Raはアルキレンであり、Ar'はアリー レンであり、Ra′は各々独立にアルキレン、アリーレン及びアルキレン/ア リーレン混合基からなる群から選ばれる基であり、Het'はヘテロアリーレ 15 ンであり、Qは4級炭素を含有する2価の基である。) である。) で表される キノリンモノマー単位と、置換基を有していてもよい枝分れ構造モノマー単位 と、を含む共重合体であって、前記各モノマー単位を結合する基が、式(II) :

20

25

$$- (D) p- (II)$$

(式中、Dは-O-、-S-、-NR-、 $-CR_2$ -、 $-SiR_2$ -、 $-SiR_2$ -、 $-SiR_2$ -O-SiR $_2$

岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim2$ 0 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す)からなる群から選択される 2 価の基であり、 b は $0\sim1$ の整数を表す。)で表される上記ポリキノリン共重合体が提供される。

また、本発明によれば、置換基を有していてもよい枝分れ構造モノマー単位 が、式(III):

15

20

25

(式中、Yは、それぞれ独立にハロゲン原子、 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 $R^1\sim R^8$ は、それぞれ独立に炭素数 $1\sim 2$ 2個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim 2$ 0個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよく、枝分れ構造骨格のベンゼン環の置換可能な位置に結合した置換基であり、pは $0\sim 4$ の整数を表す。)で表される上記ポリキノリン共重合体が提供される。

10 また、本発明によれば、前記式(I)のXが-R¹(ただし、R¹は、それぞれ独立に炭素数1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~20個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)であって、aがそれぞれ独立に0~3の整数である上記ポリキノリン共重合体が提供される。

また、本発明によれば、前記式(III)のYが $-R^1$ (ただし、 R^1 は、それぞれ独立に炭素数 $1\sim22$ 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim20$ 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)であって、pが $0\sim4$ の整数である上記ポリキノリン共重合体が提供される。

そして、さらに本発明によれば、上記のポリキノリン共重合体を用いたエレクトロルミネセンス素子が提供され、このエレクトロルミネセンス素子は、好ましくは一対の電極と、前記電極間に形成された一層以上の有機層を含むものであって、該有機層のうち少なくとも1層が、本発明に係るポリキノリン共重合体を含む層であるエレクトロルミネセンス素子である。

本願の開示は、2003年4月18日に出願された特願2003-1148 45に記載の主題と関連しており、それらの開示内容は引用によりここに援用 される。

5

10

15

20

25

発明を実施するための最良の形態

本発明のポリキノリン共重合体は、置換基を有していてもよいキノリンモノマー単位、及び置換基を有していてもよい枝分れ構造モノマー単位を含むことを特徴とする共重合体である。

キノリンモノマー単位及び枝分れ構造モノマー単位は、それぞれのモノマー 単位の置換可能な位置が1価の有機残基により置換されていてもよい。

有機残基の例としては、脂肪族炭化水素残基、芳香族炭化水素基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アシルオキシ基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アルキルシリル基、アリールシリル基、アシル基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン基、水酸基、メルカプト基、ホルミルオキシ基、カルボキシル基、シリル基、ホルミル基、スルフィノ基、スルホ基等を挙げることができる。

脂肪族炭化水素残基としては、直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、アルケニル基、アルキニル基等を挙げることができ、炭素数は1~22であることが好ましい。具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、シクロプロピル基、ブチル基、イソブチル基、シクロブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、シクロペンチル基、ヘキシル基、シクロヘキシル基、、クテル基、シクロヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ビニル基、プロペニル基、アリル基、プロピニル基、イソプロペニル基、ブテニル基、ペンテニル基等を挙げることができる。

芳香族炭化水素残基としては、アリール基、ヘテロアリール基等を挙げることができ、炭素数は2~20であることが好ましい。具体的には、フェニル基、トリル基、キシリル基、メシチル基、クメニル基、ベンジル基、フェネチル

10

15

20

25

基、メチルベンジル基、ジフェニルメチル基、スチリル基、シンナミル基、ビフェニル残基、ターフェニル残基、ナフチル基、アントリル基、フルオレニル基、フラン残基、チオフェン残基、ピロール残基、オキサゾール残基、チアゾール残基、イミダゾール残基、ピリジン残基、ピリミジン残基、ピラジン残基、トリアジン残基、キノリン残基、キノキサリン残基等を挙げることができる。なお、本発明において、アリール基とは芳香族化合物残基をいい、芳香族化合物には単環式芳香族化合物および多環式芳香族化合物が含まれ、さらに多環式芳香族化合物には、二つ以上の環構造が結合した化合物、二つ以上の環構造が結合した化合物、二つ以上の環構造が結合した化合物が含まれる。また、本発明において、ヘテロアリールとは、複素環化合物をいい、複素環化合物には、複素単環化合物および縮合複素環化合物が含まれる。

アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基、 tertーブトキシ基、オクチルオキシ基、 tertーオクチルオキシ基等を、アリールオキシ基としては、フェノキシ基、4-tertーブチルフェノキシ基、1-ナフチルオキシ基、2-ナフチルオキシ基、9-アンスリルオキシ基等を挙げることができる。アルキルチオ基としては、メチルチオ基、エチルチオ基、tertーブチルチオ基、ヘキシルチオ基、オクチルチオ基等を、アリールチオ基としては、フェニルチオ基、2-メチルフェニルチオ基、4-tertーブチルフェニルチオ基等を挙げることができる。アシルオキシ基としては、アセトキシ基、ベンゾイルオキシ基等を挙げることができる。アルキルオキシカルボニル基としては、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基としては、フェノキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基等を挙げることができる。アルキルカルボニル基としては、フェノキシカルボニル基、ナフチルオキシカルボニル基等を挙げることができる。アルキルシリル基としては、トリメチルシリル基、トリエチルシリル基等を、アリールシリル基としては、トリフェニルシリル基等を挙げるこ

10

15

20

25

とができる。アシル基としては、アセチル基、プロピオニル基、ベンゾイル基、トルオイル基等を挙げることができる。アミノ基としては、アミノ基、Nーメチルアミノ基、Nーエチルアミノ基、N, Nージエチルアミノ基、N, Nージイソプロピルアミノ基、N, Nージブチルアミノ基、Nーベンジルアミノ基、N, Nージベンジルアミノ基、Nーフェニルアミノ基、N, Nージフェニルアミノ基等を挙げることができる。ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等を挙げることができる。

本発明においては、キノリンモノマー単位が置換基を有する場合、芳香族炭 化水素残基であることが好ましく、アリール基であることが好ましく、フェニ ル基であることがより好ましい。また、枝分れ構造モノマー単位が置換基を有 する場合、枝分れ構造のベンゼン環が有する置換基は、脂肪族炭化水素残基で あることが好ましく、アルキル基であることがより好ましい。

また、キノリンモノマー単位または枝分れ構造モノマー単位が有する置換基は、さらに置換基を有していてもよく、置換基の例としては、上述のキノリンモノマー単位または枝分れ構造モノマー単位が有していてもよい置換基を挙げることができる。

本発明において、キノリンモノマー単位は、モノマー単位を構成する主鎖に、キノリン構造の他にさらに2価の有機残基を含んでいてもよい。本発明において、2価の有機残基の例としては、上述の1価の有機残基から水素原子等が1つ失われて生じる、1価の有機残基に対応する2価の有機残基を挙げることができる。このような有機残基は、芳香族炭化水素残基が好ましく、アリレン基がより好ましく、オルトーフェニレン、メターフェニレン、パラーフェニレンがさらに好ましい。

また、キノリンモノマー単位とは、主鎖として1つのキノリン構造からモノマー単位を構成している場合のみならず、主鎖として2つ以上のキノリン構造

10

15

20

が結合して1つのモノマー単位を構成している場合も含む。この場合、2つ以上のキノリン構造を結合する基は、単結合または2価の有機残基であり、2つ以上の有機残基が連結していてもよい。有機残基としては、芳香族炭化水素残基またはオキシ基を有する2価の基であることが好ましく、フェニル残基、フェナントレン残基、フルオレン残基、カルバゾール残基、ビフェニル残基またはジフェニルエーテル残基であることが好ましい。

また、枝分れ構造モノマー単位とは、3価以上の有機残基であることが好ましく、3価または4価の有機残基であることが好ましい。本発明において、枝分れ構造モノマー単位は、1, 3, 5 - ベンゼン残基、4, 4', 4'' - トリフェニルアミン残基、4, 4', 4'' - テトラフェニルメタン残基に起因する枝分れ構造を有することがさらに好ましい。

それぞれのモノマー単位を結合する結合基は、特に限定されないが、単結合 または2価の有機残基であり、有機残基としてはオキシ基であることが好まし い。

本発明のポリキノリン共重合体は、上記の各モノマー成分を少なくとも含んでいればよく、各モノマー単位は、いわゆるランダムコポリマーのように共重合体中にランダムに含まれていてもよいし、あるいはブロックコポリマーやグラフトコポリマーのように一部の特定のモノマー単位が局在して存在するような共重合体であってもよい。なお、上記の共重合体を構成する2種の各モノマー単位は、それぞれ1種類のモノマーであっても、2種類以上のモノマーが組み合わされたものであってもよい。

本発明で用いられる、キノリンモノマー単位は、式 (I) :

または

5

10

15

20

(I)

$$-A \xrightarrow{Xa} B \xrightarrow{Xa} A -$$

で表されることが好ましい。キノリンモノマー単位は、単独で、または2種類 以上を組み合わせて用いることができる。

式(I)中、Xはそれぞれ独立に1価の有機残基を、AおよびBはそれぞれ 独立に単結合または2価の有機残基を表す。

本発明の式(I)のキノリンモノマー単位中、単数又は複数個のXは $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^6$ または $-SiR^6R^7R^8$ で表されることが好ましく、置換基Xが複数個置換している場合、これらのXはそれぞれ同一の置換基であっても異なる種類の置換基であってもよい。 a は各々独立に $0\sim3$ の整数である。

20

25

基などの炭素数2~20個のアリール基もしくはヘテロアリール基があげられる。

置換基Xはさらに、置換基を有していてもよい。Xが有する置換基としては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6$ R^7 R^8 で表される置換基、さらに $-NR^9$ R^{10} (ただし、 R^9 、 R^{10} は、それぞれ独立に炭素数 $1\sim 2$ 2個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim 2$ 0個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

10 本発明の式(I)のキノリンモノマー単位中、Xaとしては、それぞれ独立して、aが0、すなわち未置換のものであるか、あるいはXが-R¹で表されるアルキル基、アリール基が直接置換したものが、溶解性および耐熱性の点から好ましいものである。また、置換基数は、未置換の場合、すなわちaが0であるものを含めて、aが1または2であるものが、重合反応性の点で好ましいものである。さらに、-R¹としては、アリール基が好ましく、フェニル基が特に好ましいものである。

また、式(I)のキノリンモノマー単位中、Aは、それぞれ独立に単結合またはアリーレンであることが好ましく、Aとしては、アリーレンであることがより好ましく、オルトーフェニレン、メターフェニレン、パラーフェニレンが重合反応性の点で特に好ましいものである。

また、式 (I) のキノリンモノマー単位中、Bは、好ましくは、単結合、-O-、-S-、-C (O) -、-S (O) -、-S (O_2) -、-W-、- (-O-W-) m-O- (mは1 \sim 3 の整数)、及び-Q-からなる群から選ばれる 2 価の結合基である。上記Wは、-Ra-、-Ar' -、-Ra-Ar' -、-Ra' -O-Ra' - - Ra' -C (O) O-Ra' - - Ra' -NH

10

15

CO-Ra'-、-Ra-C (O) -Ra-、-Ar'-C (O) -Ar'-、-Het'-、-Ar'-S-Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'-、-Ar'-S (O) -Ar'- 、及び-Ar'-Q-Ar'- からなる群から選ばれる2価の基であり、-Ar'- はアリーレンであり、-Ar'- は各々独立にアルキレン、アリーレン及びアルキレン/アリーレンであり、-Ar'- は各々独立にアルキレン、アリーレン及びアルキレン/アリーレンであり、-Ar'- は各々独立にアルキレン、アリーレンであり、-Ar'- は各々独立にアルキレン、アリーレン及びアルキレンであり、-Ar'- は各々独立にアルキレンであり、-Ar'- はる。-Ar'- はなる。-Ar'- はななる。-Ar'- はなる。-Ar'- はなる。

式 (I) 中、A又はBで表される 2 価の基は、置換基を有していてもよい。 A又はBが有する置換基としては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または $-NR^9R^{10}$ で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

式(I)のキノリンモノマー単位の具体例として、下記に例示化合物を示すが、これらに限定されるものではない。

10

ここで、上記キノリンモノマー単位中、置換基Rとしては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または $-NR^9R^{10}$ で表される置換基が挙げられる。また、Rは水素原子であってもよい。 置換基Rはそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

また、本発明で使用する枝分れ構造モノマー単位としては、式(III):

10

で表される枝分れ構造が好ましく、これらの枝分れ構造モノマー単位は、単独であるいは2種以上を組み合わせて使用することができる。

式(III)中、Yはそれぞれ独立に水素原子または1価の有機残基を表す。

これらの枝分れ構造モノマー単位の式(III)における、置換基Yは、好ましくは各々独立にハロゲン原子、 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ または $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 $R^1\sim R^8$ は、炭素数 $1\sim 22$ 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim 20$ 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよく、枝分れ構造骨格のベンゼン環の置換可能な位置に結合した置換基であり、pは $0\sim 2$ であることが好ましい。

置換基Yはさらに置換基を有していてもよく、置換基の例として上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または-

10

15

20

25

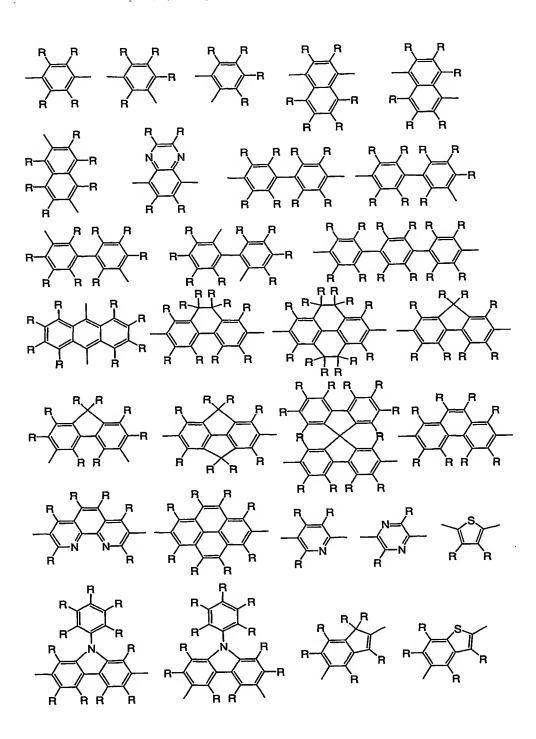
NR⁹R¹⁰で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

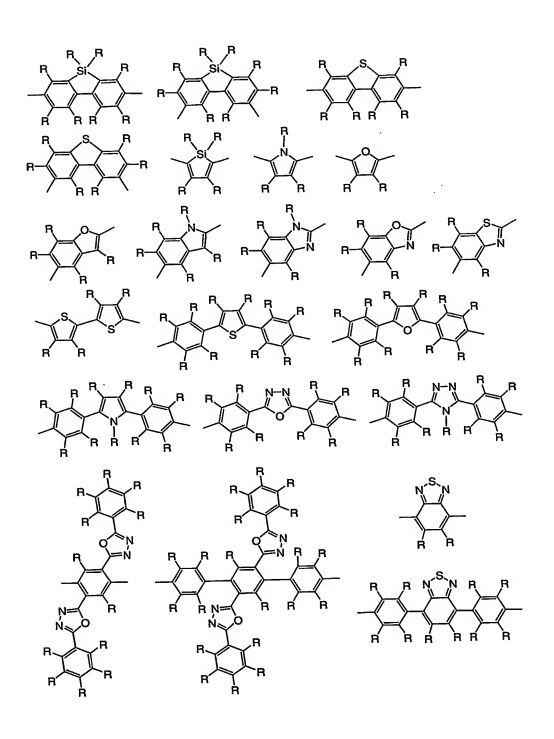
これらの置換基のうち、Ypとしては、それぞれ独立して、pが0、すなわち未置換のものであるか、あるいはYが $-R^1$ で表される基であることが好ましく、Pルキル基が直接置換したものが、重合反応性および耐熱性の点から特に好ましいものである。また、置換基数は、未置換の場合、すなわちpが0であるものを含めて、pが1であるものが、重合反応性の点で好ましいものである。

本発明のポリキノリン共重合体は、上記の2成分のモノマー単位を少なくと も含むものであるが、必要に応じて、これら以外のモノマー単位を「共重合モ ノマー単位」として含有させることができる。「共重合モノマー単位」として は、例えば、置換または非置換の芳香族性のモノマー単位、置換または非置換 の複素環モノマー単位、置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有する モノマー単位を挙げることができる。このような芳香族性のモノマー単位また は複素環モノマー単位としては、ベンゼン、ビフェニル、ターフェニル、ナフ タレン、アントラセン、テトラセン、フェナントレン、スチルベン、クリセン 、ピリジン、ピラジン、イソキノリン、アクリジン、フェナントロリン、フラ ン、ピロール、チオフェン、ジフェニルオキサジアゾール、ベンゾチアジアゾ ール、ジフェニルジアゾール、ジフェニルチアジアゾール、ベンゾトリアゾー ルなどが、トリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位としては、トリフェ ニルアミン、N-(4-ブチルフェニル)-N, N-ジフェニルアミン、<math>N, N' -ジフェニル-N, N' -ビス (3-メチルフェニル) - [1, 1'-ビフェニル] -4、4'-ジアミン、N, N'-ビス(3-メチルフェニル)-N, N'-ビス (2-ナフチル) - [1, 1'-ビフェニル] -4, 4'-ジ アミンなどが、さらには、アルキニレンなどがあげられる。

共重合モノマー単位は、上述の有機残基により置換されていてもよい。共重合モノマー単位が有していてもよい置換基の例としては、 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または $-NR^9R^{10}$ で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

本発明の共重合モノマー単位の具体例として、さらに下記に例示化合物を示すが、これらに限定されるものではない。





上記共重合モノマー単位中、置換基Rとしては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または $-NR^9R^{10}$ で表される置換基が挙げられる。また、Rは水素原子であってもよい。置換基Rはそ

れぞれ同一であっても異なっていてもよい。

次に、本発明のポリキノリン共重合体は、上記モノマー単位を結合する基と して、式(II):

5 - (D) b - (II)

10

15

20

25

で表される結合基を有することが好ましい。

式(II)中、Dは2価の有機残基であり、-O-、-S-、-NR-、-C R_2- 、-S i R_2- 、-S i R_2- の-S i R_2- の-S i R_2- の-S i R_2- の-S i R_2- であることが好ましく、Rは、それぞれ独立に水素原子、炭素数 $1\sim2$ 2 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim2$ 0 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。また、bは $0\sim1$ の整数である。

上記の式(II)において、bが0の場合は単結合を意味している。これらのうち結合基としては、単結合または-O-が合成の簡便性の点で好ましい。また、Rとしては、炭素数 $1\sim22$ の直鎖、環状または分岐アルキル基が溶解性付与の観点から好ましく、炭素数 $1\sim6$ の直鎖アルキル基が重合反応性の点で特に好ましいものである。

本発明において、ポリキノリン共重合体は、好ましくは、式(I)で表されるキノリンモノマー単位と、式(III)で表される枝分れ構造単位とを少なくとも含有する共重合体であり、各モノマー単位を結合する基が、式(II)で表される共重合体である。

本発明のポリキノリン共重合体中の全モノマー単位総数中のキノリンモノマー単位の占めるモル分率は、1から99%が好ましく、3から97%がより好ましく、5から95%が最も好ましい。キノリンモノマー単位が、1%未満で

10

15

20

25

あると発光色度が劣化しやすい傾向にあり、99%を超えると発光輝度が低く なる傾向にある。

本発明のポリキノリン共重合体中の全モノマー単位総数中の枝分れ構造モノマー単位の占めるモル分率は、0.1から30%が好ましく、0.5から20%がより好ましく、1から10%が最も好ましい。枝分れ構造モノマー単位が、0.1%未満であると発光色度が劣化しやすい傾向にあり、30%を超えると発光輝度が低くなる傾向にある。

なお、本発明のポリキノリン共重合体に共重合させることのできる芳香族性のモノマー単位、置換または非置換の複素環モノマー単位、置換または非置換のトリフェニルアミン骨格を有するモノマー単位は、ポリマーの全モノマー単位総数中のモル分率で、0から85%であることが好ましく、0から70%であることがより好ましく、0から50%であることがさらに好ましい。共重合モノマー単位を用いた場合、重合性の点で好ましい。また、共重合モノマー単位の含有量が85%を超えると特性が低下する傾向がある。

本発明のポリキノリン共重合体は、種々の当業者公知の合成法により製造できる。例えば、各モノマー単位を結合する基が無い場合、つまり、式(II)においてりが0の場合には、ヤマモト(T. Yamamoto)らのBull. Chem. Soc. Jap.、51巻、7号、2091頁(1978)、およびゼンバヤシ(M. Zembayashi)らのTet. Lett., 47巻4089頁(1977)に記載されている方法を用いることができる。特に、スズキ(Suzuki)によりSynthetic Communications, Vol.11, No.7, p.513(1981)において報告されている方法が共重合体の製造には、一般的である。この反応は、芳香族ボロン酸(boronic acid)誘導体と芳香族ハロゲン化物の間でPd触媒化クロスカップリング反応(通常、「鈴木反応」と呼ばれる)を起こさしめるものであり、対応する芳香族環同士を結合する反応に用いることにより、本発明のポリキノリン共重合体を製造することができる。

また、この反応は通常 Pd (II) 塩もしくは Pd (0) 錯体の形態の可溶性 Pd 化合物を用いる。芳香族反応体を基準として $0.01\sim5$ モルパーセントの Pd (PPh_3) $_4$ 、3級ホスフィンリガンドとの Pd (OAc) $_2$ 錯体および $PdC1_2$ (dppf) 錯体が一般に好ましい Pd 源である。この反応には塩基も用いられ、水性アルカリカーボネートもしくはパイカーボネートが最も好ましい。また、相間移動触媒を用いて、非極性溶媒中で反応を促進することもできる。溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、トルエン、ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン等が用いられる。

本発明のポリマーの場合には、例えば、具体的に、次式

または

5

10

15

20

(式中、R´はメチル基、エチル基、プロピル基などの低級アルキル基、あるいは2個のR´が互いに結合して環を形成するエチレン基、プロピレン基などの低級アルキレン基であり、XおよびA、B、aは前述のとおりのものである。)で表されるキノリン誘導体のジボロン酸エステルと、トリプロモ枝分れ構造誘導体と、必要に応じ共重合可能な共重合モノマーのボロン酸エステルまたは共重合モノマーの臭素化物を、パラジウム(0)触媒存在下、水溶性塩基により共重合させて製造することができる。また、共重合可能な共重合モノマーのボロン酸エステルと、ジプロモキノリン誘導体、トリプロモ枝分れ構造誘導体とを、パラジウム(0)触媒存在下、水溶性塩基により共重合させて製造す

ることもできる。

5

10

15

各モノマー単位を結合する基が一〇一、つまり、式(II)においてDが一〇 -、bが1の場合には、特開平9-136954号公報に記載されているよう なジフルオロキノリンモノマーとトリヒドロキシ枝分れ構造誘導体モノマー、 トリプロモ枝分れ構造誘導体モノマーとジヒドロキシキノリンモノマー、また はジブロモキノリンモノマーとトリヒドロキシ枝分れ構造誘導体モノマーを塩 基存在下、極性溶媒中で反応させることによって本発明のポリキノリン共重合 体を製造できる。この反応は、本発明のポリキノリン共重合体を製造するため の反応を、ジヒドロキシ化合物を脱プロトン化しうる塩基の存在下で行う。こ のような塩基としては、アルカリ及びアルカリ土類金属炭酸塩及び水酸化物、 例えば、炭酸カリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム 等が挙げられる。ジヒドロキシ化合物の酸性度が低くて水酸化ナトリウムでは 十分に脱プロトン化されない場合には、より強い塩基、例えば、水素化ナトリ ウム等の金属水素化物、ブチルリチウム、ナトリウムアミド等の金属アミドな どを用いてもよい。この塩基とジヒドロキシ化合物との反応時には、水が生成 する。この水は、共沸蒸留により除去することができる。溶媒としては、上述 のものを用いることができる。

例えば、具体的に、次式

20 または

(式中、XおよびA、B、aは前述のとおりのものである。)

で表されるジフルオロキノリン誘導体と、ジヒドロキシ枝分れ構造誘導体とを 、塩基存在下、極性溶媒中で反応させることによってポリキノリン共重合体を 製造できる。

なお、本発明のポリキノリン共軍合体が、他の共軍合可能な共重合モノマー 5 を含む場合、前述の共重合モノマーをヒドロキシ単量体としてキノリン誘導体 および枝分れ構造誘導体と共重合させればよい。本発明において共重合させる ことのできるその他のジヒドロキシ単量体の例としては、例えば、レゾルシン 、ヒドロキノン、4, 4, -ジヒドロキシビフェニル、1, 3 -ジヒドロキシ ナフタレン、2,6-ジヒドロキシナフタレン、2,7-ジヒドロキシナフタ 10 レン、3.4′ージヒドロキシピフェニル、3,3′ージヒドロキシピフェニ ル、2、4-ジヒドロキシ安息香酸メチル、イソプロピリデンジフェノール(ビスフェノールA)、フェノールフタレイン、フェノール・レッド、1,2-ジ(4-ヒドロキシフェニル)エタン、ジ(4-ヒドロキシフェニル)メタン 、4, 4' ージヒドロキシペンプフェノン、N, Nービス(4ーヒドロキシフ 15 ェニル)-N-フェニルアミン、N, N'ービス(4-ヒドロキシフェニル) $-N, N'- \forall X (3- \forall F) \forall Y) - [1, 1'- \forall Y) + [1, 1' + \forall Y)] - 4,$ 4'-ジアミン等が挙げられる。

ジヒドロキシ単量体は置換基を有していてもよく、置換基の例としては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または $-NR^9R^{10}$ で表される置換基が挙げられる。置換基が複数存在する場合、複数の置換基はそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

本発明のジヒドロキシ単量体の具体例として、さらに下記に例示化合物を示すが、これらに限定されるものではない。

10

上記ジヒドロキシ単量体中、置換基Rとしては、上記 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ 、 $-SiR^6R^7R^8$ または $-NR^9R^{10}$ で表される置換基が挙げられる。また、Rは水素原子であってもよい。置換基Rはそれぞれ同一であっても異なっていてもよい。

上記方法により得られたポリキノリン共重合体の分子量は、10,000~1,000,000であることが好ましく、30,000~800,000であることが好ましい。10,000未満であるとフィルム形成能が低下する傾向があり、1,000,000を超えると溶解性が低下する傾向がある。

本発明のポリキノリン共重合体は、エレクトロルミネセンス素子の活性層材料として使用できる。活性層とは、層が電界の適用時に発光し得るもの(発光層)、または、電荷の注入もしくは電荷の移動を改良するもの(電荷注入層ま

10

15

20

25

たは電荷移動層)を意味する。ここで、電荷とは負または正の電荷をいう。

活性層の厚みは、発光効率等を考慮し適宜設定することができ、 $10\sim30$ 0 nmであることが好ましく、 $20\sim200$ nmであることがさらに好ましい。10 nm未満であると薄膜欠陥としてピンホールなどが生じる傾向があり、300 nmを超えると特性が低下する傾向がある。

電子注入および/または電子移動層には、オキサジアゾール誘導体、ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾキノン誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、チアジアゾール誘導体、ベンゾジアゾール誘導体、トリアゾール誘導体、金属キレート錯体化合物、などの材料を含む層が挙げられる。

正孔注入および/または正孔移動層には、銅フタロシアニン、トリフェニル アミン誘導体、トリフェニルメタン誘導体、スチルベン系化合物、ヒドラゾン 系化合物、カルバゾール系化合物、高分子量アリールアミン、ポリアニリン、 ポリチオフェン、などの材料を含む層が挙げられる。

本発明のポリマーをエレクトロルミネセンス素子の活性層材料として使用するためには、ポリマー溶液を基体上に塗布し、基体上に活性層をフィルムの形状で設ければよい。当業者に公知の方法、例えば、インクジェット、キャスト、浸漬、印刷またはスピンコーティングなどを用いて積層することにより達成することができる。印刷法には、凸版印刷、凹版印刷、オフセット印刷、平板印刷、凸版反転オフセット印刷、スクリーン印刷、グラビア印刷等がある。このような積層方法は、通常、-20~+300℃の温度範囲、好ましくは10~100℃、特に好ましくは15~50℃で実施することができる。また、積層されたポリマー溶液の乾燥は、通常、常温乾燥、ホットプレートによる加熱乾燥などで実施することができる。

ポリマー溶液に用いられる溶媒として、クロロホルム、塩化メチレン、ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、トルエン、キシレン、メシチレン、アニソ

10

15

20

25

ール、アセトン、メチルエチルケトン、酢酸エチル、酢酸ブチル、エチルセロ ソルブアセテート等を用いることができる。

本発明のポリマー溶液は、それ以外の材料と混合して使用してもよい。また、本発明のポリマーを用いたエレクトロルミネセンス素子は、上記ポリマー以外の材料を含む層が本発明のポリマーを含む活性層と積層されていてもよい。本発明のポリマーと混合して用いてもよい材料としては、正孔注入および/または正孔移動材料、電子注入および/または電子移動材料、発光材料、バインダーポリマーなどの公知のものが使用できる。混合する材料としては、高分子材料でも、低分子材料でもかまわない。

正孔注入および/または正孔移動材料に使用可能なものとしては、アリールアミン誘導体、トリフェニルメタン誘導体、スチルベン系化合物、ヒドラゾン系化合物、カルバゾール系化合物、高分子量アリールアミン、ポリアニリン、ポリチオフェン、などの材料およびそれらを高分子化した材料が例示される。電子注入および/または電子移動材料に使用可能なものとしては、オキサジアゾール誘導体、ベンゾオキサゾール誘導体、ベンゾキノン誘導体、キノリン誘導体、キノキサリン誘導体、チアジアゾール誘導体、ベンゾジアゾール誘導体、トリアゾール誘導体、金属キレート錯体化合物、などの材料およびそれらを高分子化した材料が例示される。

10

15

20

バインダーポリマーに使用可能なものとしては、特性を著しく低下させない ものであれば使用できる。当該バインダーポリマーとしては、ポリスチレン、 ポリカーポネート、ポリアリールエーテル、ポリアクリレート、ポリメタクリ レート、ポリシロキサン、などの材料が例示される。

また、ポリマー溶液の全重量に対し、ポリキノリン共重合体は0.1~5重量%含まれることが好ましく、0.2~3重量%含まれることがさらに好ましい。0.1重量%未満であると薄膜欠陥としてピンホールなどが生じる傾向があり、5重量%を超えると膜厚ムラが生じる傾向がある。

本発明のポリマーからなる本発明のエレクトロルミネセンス素子の一般構造は、米国特許第4,539,507号および米国特許第5,151,629号に記載されている。また、ポリマー含有のエレクトロルミネセンス素子については、例えば、国際公開WO第90/13148号または欧州特許公開第0 443 861号に記載されている。

これらは通常、電極の少なくとも1つが透明であるカソードとアノードとの間に、エレクトロルミネセント層(発光層)を含むものである。さらに、1つ以上の電子注入層および/または電子移動層が、エレクトロルミネセント層(発光層)とカソードとの間に挿入され得るもので、さらに、1つ以上の正孔注入層および/または正孔移動相が、エレクトロルミネセント層(発光層)とアノードとの間に挿入され得るものである。

カソード材料としては、例えば、Li、Ca、Mg、AL、In、Cs、Mg/Ag、LiFなどの金属または金属合金であるのが好ましい。アノード材料としては、透明基体(例えば、ガラスまたは透明ポリマー)上に、金属(例えば、Au)または金属導電率を有する他の材料、例えば、酸化物(例えば、ITO:酸化インジウム/酸化錫)を使用することもできる。

25 本発明のポリキノリン共重合体は、例えば、有機EL素子用材料として好適

である。これらは、中でも、高い発光効率、良好な発光の色純度および安定性、さらに製膜が容易であること等から良好なフィルム形成能を示す。従って、これを用いた本発明の有機EL素子は良好な発光の色純度および安定性を示すものであり、また、生産性に優れている。

5

10

15

20

25

実施例

本発明を以下の実施例により説明するが、これらに限定されるものではない

実施例1 キノリン誘導体 ジボロン酸エステルの合成

マグネシウム(1.9g、80mmol)のTHF混合物中に、6,6'ービス[2-(4-プロモフェニル)-3,4-ジフェニルキノリン](30mmol)のTHF溶液を、アルゴン気流下に、よく攪拌しながら徐々に加え、グリニヤール試薬を調製した。得られたグリニヤール試薬を、トリメチルホウ酸エステル(300mmol)のTHF溶液に-78℃でよく攪拌しながら、2時間かけて徐々に滴下した後、2日間室温で攪拌した。反応混合物を粉砕した水を含有する5%希硫酸中に注ぎ、攪拌した。得られた水溶液をトルエンで抽出し、抽出物を濃縮したところ、無色の固体が得られた。得られた固体をトルエン/アセトン(1/2)から再結晶することにより、無色結晶としてキノリン誘導体ジボロン酸が得られた(40%)。得られたキノリン誘導体ジボロン酸(12mmol)と1,2-エタンジオール(30mmol)をトルエン中で10時間還流した後、トルエン/アセトン(1/4)から再結晶したところ、キノリン誘導体ジボロン酸エステルが無色結晶として得られた(83%)。

実施例2 キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体の合成(1) 下記構造式で示されるトリプロモ枝分れ構造モノマ(1mmo1)、下記構 造式で示されるジアルコキシジプロモベンゼン化合物(9 mm o 1)、実施例 1 で合成したキノリン誘導体ジポロン酸エステル(10 mm o 1)、P d(0)(P P h $_3$)。 $_4$ (0. 2 mm o 1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 M の K_2 C O_3 水溶液を加え、激しく攪拌しながら、4 8 時間還流した。

$$C_6H_{13}$$
 C_6H_{13}
 C_6H_{13}

5

10

15

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた個体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さら

10

15

に、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・ 洗浄してキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(1)を得た。

実施例3 キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体の合成(2)

6, 6'-ビス[2-(4-フルオロフェニル)-3, 4-ジフェニルキノリン] (9mmo1)、下記構造式で示される枝分れ構造モノマ(1mmo1)、下記構造式で示されるジアルコキシジヒドロキシベンゼン化合物(9mmo1)、炭酸カリウム(15mmo1)、無水NMP(40m1)および無水トルエン(20m1)を窒素気流下、激しく攪拌しながら、30時間加熱・還流した。

反応混合物にNMP(60ml)を加えた後、室温まで冷却した。得られた 溶液を、大量の蒸留水中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過 し、蒸留水、メタノール、アセトンで洗浄することにより、個体を得た。濾取 した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させ

10

15

た。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた個体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂アンバーリストEG-290-HG)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄してキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(2)を得た。

実施例4 キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体の合成(3)

下記構造式で示されるトリブロモ枝分れ構造モノマ(0.5 mmo1)、下記構造式で示されるジアルコキシジプロモベンゼン化合物(9.5 mmo1)、実施例1で合成したキノリン誘導体ジボロン酸エステル(10 mmo1)、Pd(0)(PPh3)4(0.2 mmo1)のトルエン溶液に、アルゴン気流下、2 Mの K_2 CO3水溶液を加え、激しく攪拌しながら、48時間還流した。

$$C_6H_{13}$$
 $Br \longrightarrow Br$
 C_6H_{13}

反応混合物を室温まで冷却した後、大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿

10

15

20

25

させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のアセトン中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記アセトンによる再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた個体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄してキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(3)を得た。

実施例5 有機EL素子の作製(1)

実施例2で得たキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(1)のトルエン溶液(1.0w t%)を、ITO(酸化インジウム錫)を2mm幅にパターンニングしたガラス基板上に、乾燥窒素環境下でスピン塗布してポリマ発光層(膜厚70nm)を形成した。次いで、乾燥窒素環境下でホットプレート上で80℃/5分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上にCa(膜厚10nm)、AL(膜厚100nm)の順に電極を形成した。得られたITO/ポリマー発光層/Ca/AL素子を電源に接続し、ITOを正極、Ca/ALを陰極にして電圧を印加したところ、約6Vで青色発光(λ = 440nm)が観測された。この青色発光における色調の変化は、25℃で、500時間経過後も認められなかった。

実施例6 有機EL素子の作製(2)

キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(1)の代わりにキノリン 誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(2)を用いた以外は、実施例5と同様にしてITO/ポリマー発光層/Ca/AL素子を作製した。得られたIT O/ポリマー発光層/Ca/AL素子を電源に接続し、ITOを正極、<math>Ca/ALを陰極にして電圧を印加したところ、約8Vで青色発光($\lambda=430$ nm)が観測された。この青色発光における色調の変化は、25 $^{\circ}$ で、500時間経過後も認められなかった。

5 実施例7 有機EL素子の作製(3)

キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(1)の代わりにキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(3)を用いた以外は、実施例 5 と同様にしてI TO/ポリマー発光層/C a/AL素子を作製した。得られたI TO/ポリマー発光層/C a/AL素子を電源に接続し、I TOを正極、C a/ALを陰極にして電圧を印加したところ、約9 Vで青色発光($\lambda = 4$ 3 5 nm)が観測された。この青色発光における色調の変化は、2 5 C で、5 0 0 時間経過後も認められなかった。

比較例1

10

15

25

20 比較例 2

キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(1)の代わりに下記構造式で示されるポリキノリンを用いた以外は、実施例 5 と同様にしてITO/ポリマー発光層/Ca/AL素子を作製した。得られたITO/ポリマー発光層/Ca/AL素子を電源に接続し、ITOを正極、Caを陰極にして電圧を印加したところ、約10 Vで青色発光(λ=430 nm)が観測されたが、時間

10

と共に発光色が青色から水色に変化した。

実施例8 ジブロモキノリン誘導体(3)の合成

反応容器に上記化合物($\underline{1}$)(0.3 mol)、乾燥N,N-ジメチルホルムアミド2500 mLを仕込み、アルゴンガスを吹き込んで脱気操作を行なった(1時間)。アルゴン雰囲気下にてNi(COD) $_2$ (0.3 mol、1.0 eq.)を添加し、50℃にて3時間加熱攪拌を行なった。反応溶液を室温まで放冷後、冷水10 Lに投入し、酢酸エチル1.5 Lで2回抽出した。水洗

後、硫酸マグネシウムで脱水し、溶媒を減圧留去して化合物(2)の粗生成物を得た。この粗生成物にヘキサン 580 mLを加えて 15 分加熱還流し、溶液を放冷して析出している結晶をろ取、乾燥して化合物(2)(0.11 mol)を得た。収率 37%。

反応容器に化合物 ($\underline{2}$) (0.10mol)、4-プロモアセトフェノン(0.3mol、3.0eq.)、キシレン400mL、p-トルエンスルホン酸ー水和物(3mmol、0.03eq.)を仕込み、2日間加熱還流を行なった。反応溶液を室温まで放冷後、析出した結晶をろ取した。得られた粗結晶にクロロホルム500mLを加えて30分間加熱還流し、この溶液を放冷し、析出した結晶をろ取・乾燥して目的のキノリン誘導体($\underline{3}$) (0.07mol)を得た。収率70%。NMRスペクトル、IRスペクトル等によりキノリン誘導体($\underline{3}$)の構造を確認した。

実施例9 キノリン誘導体(5)の合成

15

5

10

10

15

25

トレンジボロン酸エステル化合物($10\,\mathrm{mmo\,1}$)、 Pd (0)($\mathrm{PPh\,_3}$)。 ($0.12\,\mathrm{mmo\,1}$)を仕込み、アルゴンガスを吹き込んで脱気操作を行なった(1時間)。アルゴン雰囲気下にて、トルエン $80\,\mathrm{mL}$ 、 $60\,\mathrm{%o\,A\,1}$ i quat (R) $336\,\mathrm{h}$ ルエン溶液($8\,\mathrm{mL}$)、 $2\,\mathrm{Mo\,Na\,_2}\,\mathrm{CO_3}$ 水溶液 $60\,\mathrm{m}\,\mathrm{Lem}$ たがら、 $95\,\mathrm{Ce}$ で4時間還流した。反応終了後、反応溶液を大量の冷却したメタノール/蒸留水=1/1中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、冷却メタノールで洗浄して粗生成物を得た。この粗生成物にヘキサンを加えて $15\,\mathrm{分加熱環流}$ し、溶液を放冷して析出している結晶をろ取、乾燥して化合物(4)($8.3\,\mathrm{mmo\,1}$)を得た。収率 $83\,\mathrm{%}$ 。

反応容器に化合物($\underline{4}$)(8 mm o 1)、4 ープロモアセトフェノン(2 4 mm o 1、3.0 e q.)、キシレン40 mL、p ートルエンスルホン酸一水和物(0.24 mm o 1、0.03 e q.)を仕込み、2 日間加熱還流を行なった。反応溶液を室温まで放冷後、析出した結晶をろ取した。得られた粗結晶にクロロホルム50 mLを加えて30分間加熱還流し、この溶液を放冷し、析出した結晶をろ取・乾燥して目的化合物($\underline{5}$)(5.2 mm o 1)を得た。収率65%。NMRスペクトル、IRスペクトル等によりキノリン誘導体($\underline{5}$)の構造を確認した。

実施例10 トリボロン酸エステルトリフェニルアミン構造モノマー(<u>6</u>) 20 の合成

反応容器に乾燥ジエチルエーテル150mL、トリプロモフェニルアミン15g、Bis (pinacolato) diboron 26.1g、PdC 1_2 (dppf) \cdot CH $_2$ Cl $_2$ 2.5gを仕込み、90Cにて2日間加熱攪拌した。加熱終了後、すばやく熱時セライトろ過を行ない、ろ液を減圧濃縮して粗結晶45gを得た。シリカゲルカラムにて精製、さらにヘキサン/アセト

ニトリル (5/1) にて再沈作業を行ない、目的化合物のトリボロン酸エステルトリフェニルアミン構造モノマー7. 0 g の表題化合物 $(\underline{6})$ を得た。収率 3 6%。NMRスペクトル、IRスペクトル等によりトリボロン酸エステルトリフェニルアミン構造モノマー $(\underline{6})$ の構造を確認した。

5

.

実施例11 トリプロモ枝分れ構造モノマー(9)の合成

10

反応容器に実施例 10 で合成したトリボロン酸エステルトリフェニルアミン構造モノマー(6)(10 mm o 1)、上記化合物プロモジフェニルオキサジアゾール化合物(7)(32 mm o 1)、P d (0) (PPh_3)。4 (0. 12 mm o 1)を仕込み、アルゴンガスを吹き込んで脱気操作を行なった(1 時間)。アルゴン雰囲気下にて、トルエン80 mL、60 %のA 1 i q u a t(R) 336 トルエン溶液(8 mL)、2 MのN a_2 CO。水溶液 60 mLを加え、激しく攪拌しながら、95 で 6 時間還流した。反応終了後、反応溶液を大量の冷却したメタノール/蒸留水=3/1 中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄して粗生成物を得た。この粗生成物にクロロホルムを加えて 15 分加熱還流し、溶液を放冷して析出している結晶をろ取、乾燥して化合物(8)(5 mm o 1)を得た。収率 50 %。

10

15

20

反応容器に化合物(8)(5 mmo 1)を仕込み、窒素ガスを吹き込んで脱気操作を行なった(1時間)。窒素ガス雰囲気下にて、クロロホルム20 mLを加えて溶解した。その後、0℃に冷却しながら臭素(15 mmo 1)を30分間かけて滴下し、さらに0℃で6時間攪拌した。反応終了後、反応溶液を蒸留水200 mL中に注ぎ、クロロホルム200 mLで3回抽出した。得られたクロロホルム溶液をチオ硫酸ナトリウム水溶液で3回洗浄し、水洗後、硫酸マグネシウムで脱水し、溶媒を減圧留去して化合物(9)の粗生成物を得た。この粗生成物にクロロホルム/メタノール50 mLを加えて5分加熱還流し、溶液を放冷して析出している結晶をろ取、乾燥して化合物(9)(3.2 mmo 1)を得た。収率32%。NMRスペクトル、IRスペクトル等によりトリプロモ枝分れ構造モノマー(9)の構造を確認した。

実施例12 キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体の合成(4)

反応容器に上記ジオクチルフルオレンジボロン酸エステル(5 mm o 1)、前記実施例 8 で合成したジブロモキノリン誘導体(3)(5 mm o 1)、前記実施例 1 0 で合成したトリボロン酸エステルトリフェニルアミン構造モノマー(6)(0.5 mm o 1)、Pd(0)(PPh3)4(0.06 mm o 1)を仕込み、アルゴンガスを吹き込んで脱気操作を行なった(1時間)。アルゴン雰囲気下にて、トルエン50 mL、60%のA1iquat(R)336トルエン溶液(4 mL)、2 MのK2 CO3水溶液35 mLを加え、激しく攪拌しながら、95℃で48時間還流した。反応終了後、反応溶液を大量のメタノール/蒸留水=9/1中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、

10

15

20

メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のメタノール/アセトン=8/2中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノール、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記メタノール/アセトン=8/2による再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた個体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール/アセトン=8/2中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄してキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(4)を得た。

実施例13 キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体の合成(5)

$$\begin{bmatrix} O \\ B \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} O \\ O \end{bmatrix}$$

: ベンゼンジボロン酸エステル

反応容器に上記ベンゼンジボロン酸エステル(5 mmo 1)、前記実施例9 で合成したジプロモキノリン誘導体(5)(5 mmo 1)、前記実施例10で合成したトリボロン酸エステルトリフェニルアミン構造モノマー(6)(0.5 mmo 1)、Pd(0)(PPh $_3$) $_4$ (0.0 6 mmo 1)を仕込み、アルゴンガスを吹き込んで脱気操作を行なった(1時間)。アルゴン雰囲気下にて、トルエン50 mL、60%のA1iquat(R)336トルエン溶液(4 mL)、2 MのK $_2$ CO $_3$ 水溶液35 mLを加え、激しく攪拌しながら、95%で48時間還流した。反応終了後、反応溶液を大量のメタノール/蒸留水=9 /1中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大

10

15

20

量のメタノール/アセトン=8/2中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノール、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記メタノール/アセトン=8/2による再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた個体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール/アセトン=8/2中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄してキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(5)を得た。

実施例14 キノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体の合成(6)

反応容器に上記ジオクチルフルオレンジボロン酸エステル(5 mmo 1)、前記実施例 8 で合成したジブロモキノリン誘導体($\underline{3}$)(5 mmo 1)、前記実施例 1 1 で合成したトリブロモ枝分れ構造モノマー($\underline{9}$)(0. 2 mmo 1)、Pd(0)(PPh $_3$) $_4$ (0. 0 6 mmo 1)を仕込み、アルゴンガスを吹き込んで脱気操作を行なった(1時間)。アルゴン雰囲気下にて、トルエン 5 0 mL、60%のAliquat(R)336トルエン溶液(4 mL)、2 MのK $_2$ CO $_3$ 水溶液 35 mLを加え、激しく攪拌しながら、95℃で48時間還流した。反応終了後、反応溶液を大量のメタノール/蒸留水=9/1中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノールで洗浄することにより、固体を得た。濾取した固体をトルエンに溶解した後、大量のメタノー

10

15

20

25

ル/アセトン=8/2中に注ぎ、固体を沈殿させた。析出した固体を吸引濾過し、メタノール、アセトンで洗浄することにより、固体を得た。さらに、上記メタノール/アセトン=8/2による再沈処理を2回繰り返した。次に、得られた個体をトルエンに溶解した後、陽イオン・陰イオン交換樹脂(オルガノ社製イオン交換樹脂)を加え、1時間攪拌した後、吸引濾過してポリマー溶液を回収した。さらに、上記イオン交換樹脂による処理を2回繰り返した。回収したポリマー溶液を大量のメタノール/アセトン=8/2中に注ぎ、固体を沈殿させた。さらに、得られた固体をソックスレー抽出器中でアセトンにより、24時間抽出・洗浄してキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(6)を得た。

実施例15~17 有機EL素子の作製(4)~(6)

ITO (酸化インジウム錫)を2mm幅にパターンニングしたガラス基板をUV/O3洗浄をした後、ポリチオフェン/ポリスチレンスルホン酸水分散溶液(Bayer製BAYTRON P CH8000)をスピンナーで塗布し、ホットプレート上で200℃で15分間加熱乾燥してホール注入層を形成した(膜厚40nm)。その後、乾燥窒素ガス環境下で実施例12~実施例14で得たキノリン誘導体と枝分れ構造誘導体との共重合体(4)~(6)のトルエン溶液(1.5wt%)を、スピン塗布してポリマー発光層(膜厚80nm)を形成した。次いで、乾燥窒素ガス環境下でホットプレート上で80℃/5分間加熱乾燥した。得られたガラス基板を真空蒸着機中に移し、上記発光層上にLiF(膜厚0.5nm)、Ca(膜厚20nm)、AL(膜厚150nm)の順に電極を形成した。得られたITO/ポリマー発光層/LiF/Ca/AL素子を電源に接続し、ITOを正極、LiF/Ca/ALを陰極にして電圧を印加したところ、下記表に示す特性が得られた。さらに、有機EL素子寿命を評価したところ、25℃で、500時間経過後も発光色の色調の変化は認

められなかった。

また、上記実施例に示した例の他、上述の本発明における種々のモノマー単位を用いた場合にも、同様に安定性、発光効率等の優れた特性を有するポリキノリン共重合体を得ることができる。

5

表3

実施例	ポリマー	発光開始 電圧	発光効率	発光ピーク 波長
実施例15	共重合体(4)	3. 5 V	0.71cd/A	470nm
実施例16	共重合体(5)	4. 0 V	0.62cd/A	460nm
実施例17	共重合体(6)	3. 5 V	0.84cd/A	465nm

請 求 の 範 囲

1. キノリンモノマー単位及び枝分れ構造モノマー単位を含むことを特徴とするポリキノリン共重合体。

5

2. 式(I):

または

(I)

(式中、Xは、それぞれ独立に-R¹、-OR²、-SR³、-OCOR⁴、-COOR⁵および-SiR⁶R⁻RՑ (ただし、R¹~R³は、それぞれ独立に炭素数1~22個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数2~20個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよい、キノリン残基中の置換可能な位置に結合した置換基であり、aはそれぞれ独立に0~3の整数である。Aは、単結合およびアリーレンからなる群から選ばれる基であり、Bは、単結合、-O-、-S-、-C(O)-、-S(O)-、-S(O)-、-S(O)-、-S(O)-、-Ra-A(O)-、-Ra-A(O)-Ra'-、-Ra-A(O)-Ra'-、-Ra-C(O)-Ra-、-Ar'-C(O)-

置換基を有していてもよい枝分れ構造モノマー単位と、

を含む共重合体であって、

10 前記各モノマー単位を結合する基が、式(II):

- (D) b - (II)

(式中、Dは-O-、-S-、-NR-、 $-CR_2-$ 、 $-SiR_2-$ 、 $-SiR_2-$ 、 $-SiR_2-$ 0 $-SiR_2-$ 、および $-SiR_2-$ 0 $-SiR_2-$ 0-Si

20

5

3. 置換基を有していてもよい枝分れ構造モノマー単位が、式(III):

(式中、Yは、それぞれ独立にハロゲン原子、 $-R^1$ 、 $-OR^2$ 、 $-SR^3$ 、 $-OCOR^4$ 、 $-COOR^5$ および $-SiR^6R^7R^8$ (ただし、 $R^1\sim R^8$ は、それぞれ独立に炭素数 $1\sim 22$ 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim 20$ 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)からなる群から選択される置換基であって、それぞれは同一であっても異なっていてもよく、枝分れ構造骨格のベンゼン環の置換可能な位置に結合した置換基であり、pは $0\sim 4$ の整数を表す。)で表される請求項2記載のポリキノリン共重合体。

10

5

4. 前記式(I)のXが $-R^1$ (ただし、 R^1 は、それぞれ独立に炭素数 1 ~ 22 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 2 ~ 20 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)であって、a がそれぞれ独立に0 ~ 3 の整数である請求項 2 または 3 に記載のポリキノリン共重合体。

15

5. 前記式 (III) のYが $-R^1$ (ただし、 R^1 は、それぞれ独立に炭素数 $1\sim22$ 個の直鎖、環状もしくは分岐アルキル基、または、炭素数 $2\sim20$ 個のアリール基もしくはヘテロアリール基を表す。)であって、pが $0\sim4$ の整数である請求項 $2\sim4$ に記載のポリキノリン共重合体。

20

6. 請求項1~5のいずれかに記載のポリキノリン共重合体を用いて作製 された有機エレクトロルミネセンス素子。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/005439

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl7 C08G61/12, C09K11/06, H05B33/14					
According to Inte	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SEA	ARCHED		· · ·		
Minimum docum Int.Cl ⁷	entation searched (classification system followed by classification system system followed by classification system system system followed by classification system syste	ssification symbols) 14			
ŕ	earched other than minimum documentation to the exten	·	-		
Electronic data b	ase consulted during the international search (name of da	ata base and, where practicable, search te	rms used)		
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.		
E,X	JP 2004-168999 A (Sumitomo Ch 17 June, 2004 (17.06.04), Claims; pages 18, 51 (Family: none)	nemical Co., Ltd.),	1-2		
P,X	JP 2003-206335 A (Sumitomo Ch 22 July, 2003 (22.07.03), Claims; Par. Nos. [0038], [01 (Family: none)		1-2		
P,X	JP 2003-138252 A (Sumitomo Ch 14 May, 2003 (14.05.03), Claims; page 8 (Family: none)	nemical Co., Ltd.),	1-2		
× Further do	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier application or patent but published on or after the international filing date		"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive			
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			
Date of the actual completion of the international search 16 July, 2004 (16.07.04)		Date of mailing of the international sea 10 August, 2004 (1	rch report 0.08.04)		
Japane	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/005439

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	JP 9-73009 A (Hitachi Chemical Co., Ltd.), 18 March, 1997 (18.03.97), Claims; Par. No. [0031] (Family: none)	1-6			
A	JP 3-177422 A (Exxon Research & Engineering Co.), 01 August, 1991 (01.08.91), Claims; examples 1 to 18 (Family: none)	1-6			
	·				

A. 発明の風する分野の分類(国際特許分類(IPC))				
Int. Cl7 C08G61/12、C09K11/06、H05B33/14				
B. 調査を行った分野				
調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))				
Int. Cl7 C08G61/12, C09K11/	06、H05B33/14			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
·				
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、	調査に使用した用語)			
WPI (L)	·			
WII(D)		·		
C. 関連すると認められる文献				
C. 関連すると認められる文献 引用文献の		関連する		
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
EX JP 2004-168999 A		1-2		
2004.06.17、特許請求の針	範囲、第18頁、第51頁			
(ファミリーなし)				
PX JP 2003-206335 A	(住友化学工業株式会社)	1-2		
2003.07.22、特許請求の領				
2]				
(ファミリーなし)				
DY ID 0002 120050 A	(分支ル学工業性学会社)	1-2		
PX JP 2003-138252 A	(任及化子工采体式会社)	1-2		
X C欄の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー	の日の後に公表された文献			
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの	「T」国際出願日又は優先日後に公表 出願と矛盾するものではなく、			
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日の理解のために引用するもの				
以後に公表されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの				
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以				
文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに				
「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献				
国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 40 0 000 4				
国際調査を元」した日 16.07.2004	国际胸重和日初纪2日 10.8。	2004		
国際調査機関の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4 J 8 2 1 5		
日本国特許庁(ISA/JP)	佐藤 邦彦	L		
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 6825		
	•			

国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	•
引用文献の		関連する
カテゴリー*		請求の範囲の番号
	2003.05.14、特許請求の範囲、第8頁 (ファミリーなし)	
A	JP 9-73009 A (日立化成工業株式会社) 1997.03.18、特許請求の範囲、【0031】 (ファミリーなし)	1-6
A	JP 3-177422 A (エクソン リサーチ アンド エンジニアリング コムパニー) 1991.08.01、特許請求の範囲、実施例1-18 (ファミリーなし)	1-6
,		
,		